

**RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR  
ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS**

**Conditions générales :**

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

**Pharmacie :**

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

**Biologie et Biologie :**

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

**Optique :**

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

**Education :**

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

**Maladie chronique :**

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

**Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :**

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

**Adresses Mails utiles**

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

**MUPRAS :** Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



**Déclaration de Maladie**  
N° P19-0049276

☒ **Maladie**      ☐ **Dentaire**      ☐ **Optique** 51321      ☐ **Autres**

**Cadre réservé à l'adhérent (e)**

Matricule : 1215      Société : RAM

☐ Actif      ☒ Pensionné(e)      ☐ Autre :

Nom & Prénom : ZIKRI AZIZA

Date de naissance : 22.02.07

Adresse : Sdeu

Tél : 066194838      Total des frais engagés : 300 + 1499,70 + 1615      Dhs

**Cadre réservé au Médecin**

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : ZIKRI AZIZA

Lien de parenté : ☒ Lui-même      ☐ Conjoint      ☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète 2 + Dyslipidémie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

**MUPRAS**  
14 DEC. 2020  
**ACCUEIL**

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 14/12/2020



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
26/10/20	3		300 000	Professeur Hassan EL GHOMRI Spécialiste en Odontologie Abdelmoumen El Ghomri Rue de la Victoire Casablanca - Tél. 05 22 26 14 14

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL BOUZHAR DAR BOUZHAR Tél. 022 95 52 54 GSM: 981 - 85 02 18	26/10/20	1499,70

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE DU MASTOIRE DR. SEKKAL NABIL PHARMACIEN BIOLOGISTE 253, Bd. Zerktouni - Casablanca Tél. 39.51.00/39.51.31	26/10/20	B 1190	1615,00 000

# AUXILIAIRES MEDICAUX

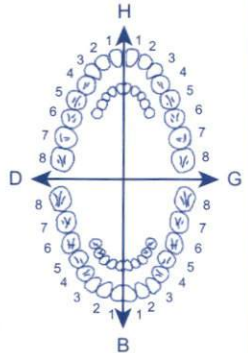
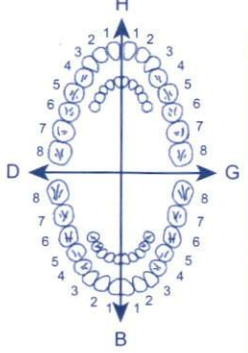
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 G 35533411 11433553 B [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'E

# Docteur Hassan EL GHOMARI

Professeur à la F.M.P.C

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition & Croissance

Ancien Attaché à l'hôpital Saint Luc  
de Montréal - Canada



## الدكتور حسن الغماري

أستاذ جامعي بكلية الطب والصيدلة

أخصائي أمراض الغدد - داء السكري

التغذية والنمو

طبيب سابقا بمستشفى سان لوك

مونترéal - كندا

Casablanca, le : 26-10-2020 : الدار البيضاء، في

Mr. ZIKRI Aziza

CO AMAREL 2/500

1 - 1 - 0 pendant 3 Mois

GLUCOPHAGE 850

0 - 0 - 1 pendant 3 Mois

DAFLON 1000

0 - 0 - 1 pendant 3 Mois

TAHOR 10 MG

0 - 0 - 1 pendant 3 Mois

CURARTI FORTE

1 - 0 - 1 \* 1 MOIS

PUIS 1 - 0 - 0 \* 1 MOIS

CURARTI GEL

1 app \* 2 / j

D CURE FORTE 100 000

1 amp / 15 j \* 2 mois

puis 1 amp / 2 mois

Levothyrox 50

1 - 0 - 0 x 3 mois

Levothyrox 25

1 - 0 - 0 x 3 mois

مركز عبد المومن، زاوية شارع أنوال وشارع عبد المومن، الطابق الثالث - رقم 313 - الدار البيضاء

Adelmoumen Center, Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3<sup>ème</sup> étage - N° 313 - Casablanca

E-mail : hassanelghomari@yahoo.fr : البريد الإلكتروني : Tél. : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44 : الهاتف

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032



# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## LEVOTHYROX® comprimé sécable



Levothyrox® 25 µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

7862160335

Voie orale

avant l'intégralité de cette notice

vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est prescrit dans les situations suivantes :

# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## LEVOTHYROX® comprimé sécable



Levothyrox® 25 µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

7862160335

Voie orale

avant l'intégralité de cette notice

vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est prescrit dans les situations suivantes :

# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## LEVOTHYROX® comprimé sécable



Levothyrox® 25 µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

7862160335

Voie orale

avant l'intégralité de cette notice

vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est prescrit dans les situations suivantes :

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# LEVOTHYROX® comprimé sécable



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

que, Voie orale

ent l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

### **1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?**

#### **Classe pharmacothérapeutique**

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

#### **Indications thérapeutiques**

Il est préconisé dans les situations suivantes :

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# LEVOTHYROX® comprimé sécable



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

que, Voie orale

ent l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

### **1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?**

#### Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

#### Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# LEVOTHYROX® comprimé sécable



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

que, Voie orale

ent l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les effets indésirables de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Certains effets indésirables peuvent être graves. Certains effets indésirables qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

### **1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?**

#### **Classe pharmacothérapeutique**

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

#### **Indications thérapeutiques**

Il est préconisé dans les situations suivantes :

**GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé, boîte de 30 et 60 chlorhydrate de metformine**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament et tout particulièrement les informations sur l'acidose lactique mentionnées dans la rubrique «Avertissement et précautions».

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Si vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pour nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine.
- Si vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

**Glucophage® 850mg**

indésirable, parlez-en à votre

60 Comprimés pelliculés

ble qui ne serait pas mentionné



aprimé, pelliculé et dans quels cas  
connaître avant de prendre ?  
mg, comprimé pelliculé ?

comprimé pelliculé ?

comprimé pelliculé ET

at un médicament utilisé pour  
de médicaments appelés les

par le pancréas et permettant à votre

corps de récupérer l'énergie qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard. Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang.

Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (Aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin ; il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline). Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé ?**

**Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**  
Sans objet.

**Contre-indications**

**Ne prenez jamais GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir «Ce qui contient GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé» dans la rubrique 6)
- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux (débit de filtration glomérulaire inférieur à 45 ml/min).
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées «corps cétoniques» et qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «Avertissements et précautions»).
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «Avertissements et précautions»).
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus.

qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «Avertissement et précautions»).

- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

**Veuillez à demander conseil à votre médecin si :**

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pour nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine.

- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

- Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE un certain temps avant après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

**Précautions d'emploi : mise en garde spéciales**

**Avertissement et précautions**

**Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique**

GLUCOPHAGE peut provoquer une complication très rare, mais très grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de perte de liquides organiques (déshydratation) liée à des fortes diarrhées ou à des vomissements, de problèmes hépatiques ou d'affections médicales dans lesquelles une partie du corps est privé d'oxygène (telles que les maladies cardiaques aiguës graves).

Il est important de respecter la prise de votre traitement, des régimes diététiques et la pratique d'un exercice physique régulier car cela peut réduire le risque d'acidose lactique.

L'acidose lactique peut apparaître de manière subtile et les symptômes sont non spécifiques comme des vomissements, des maux de ventre (douleur abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être généralisée avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et un rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à la mort. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPHAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger, contactez votre médecin ou le service d'urgence pour vous aider à vous sentir mieux.

**Interactions avec d'autres médicaments**

**Autre médicament et GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé.**

Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre GLUCOPHAGE un certain temps avant l'examen et au moins 48 heures après l'examen (voir «Veuillez à demander conseil à votre médecin» ci-dessus).

Prévenez votre médecin si vous prenez Glucophage en même temps qu'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Glucophage :

- Diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme et augmentant la production d'urine).
  - Agonistes des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou le terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
  - Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).
  - Autre médicaments utilisés pour traiter le diabète.
- Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris, ou pourriez prendre tout autre médicament.

**Interactions avec les aliments et les boissons**

GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons. Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

**Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Grossesse et allaitement

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

**Sportifs**

Sans objet

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.**

**GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé, boîte de 30 et 60 chlorhydrate de metformine**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament et tout particulièrement les informations sur l'acidose lactique mentionnées dans la rubrique «Avertissement et précautions».

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Si vous devez vous être personnellement prescrit, ne le donner jamais à d'autres personnes.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, cela pourrait lui

**Glucophage® 850mg**

60 Comprimés pelliculés



45.20

indésirable, parlez-en à votre médecin. Ce médicament est un médicament à risque de dépendance, cela pourrait lui

comprimé pelliculé et dans quels cas connaître avant de prendre ? 850 mg, comprimé pelliculé ?

comprimé pelliculé ? comprimé pelliculé ET

un médicament utilisé pour le traitement de médicaments appelés les

par le pancréas et permettant à votre corps de produire de l'énergie ou le stocker pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang.

Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (Aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin ; il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline). Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé ?**

**Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**

**Sans objet.**

**Contre-indications**

**Ne prenez jamais GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir «Ce qui contient GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé» dans la rubrique 6)
- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux (débit de filtration glomérulaire inférieur à 45 ml/min).
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées «corps cétoniques» et qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «Avertissements et précautions»).
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «Avertissements et précautions»).
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus.

qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «Avertissement et précautions»).

• Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

**Veuillez à demander conseil à votre médecin si :**

• Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pour nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine.

• Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE un certain temps avant après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

**Précautions d'emploi : mise en garde spéciales**

**Avertissement et précautions**

**Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique**

GLUCOPHAGE peut provoquer une complication très rare, mais très grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de perte de liquides organiques (déshydratation) liée à des fortes diarrhées ou à des vomissements, de problèmes hépatiques ou d'affections médicales dans lesquelles une partie du corps est privé d'oxygène (telles que les maladies cardiaques aiguës graves).

Il est important de respecter la prise de votre traitement, des régimes diététiques et la pratique d'un exercice physique régulier car cela peut réduire le risque d'acidose lactique.

L'acidose lactique peut apparaître de manière subtile et les symptômes sont non spécifiques comme des vomissements, des maux de ventre (douleur abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être généralisée avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et un rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à la mort. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPHAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE avec d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger, contactez votre médecin ou le service d'urgence pour vous faire aider.

**Interactions avec d'autres médicaments**

**Autre médicament et GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé.**

Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre GLUCOPHAGE un certain temps avant l'examen et au moins 48 heures après l'examen (voir «Veuillez à demander conseil à votre médecin» ci-dessus).

Prévenez votre médecin si vous prenez Glucophage en même temps qu'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Glucophage :

- Diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme et augmentant la production d'urine).
  - Agonistes des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou le terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
  - Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).
  - Autre médicaments utilisés pour traiter le diabète.
- Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris, ou pourriez prendre tout autre médicament.

**Interactions avec les aliments et les boissons**

GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons. Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

**Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Grossesse et allaitement

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

**Sportifs**

Sans objet

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.**



# Co-Amarel®

## 2mg/500mg

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



125,00

chlorhydrate de Metformine

ulés

sanofi aventis

ment l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

ous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

ions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui  
présente les mêmes symptômes que vous.

primé pelliculé

le glimépiride et le

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et  
500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxy-  
méthylamidon, povidone K 30, cellulose micro-  
cristalline, croscovidone, stéarate de magnésium,  
hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol  
6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba,  
eau purifiée.

### 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés  
pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 com-  
primés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré  
ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en  
complément d'un régime alimentaire et d'exercice  
physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de  
glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant  
pour rétablir l'équilibre glycémique,  
- en remplacement de la bithérapie associant  
glimépiride et metformine.

### 2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant  
(diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou  
au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres  
composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres  
sulfonyles, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement  
des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un  
choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive  
(intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation  
de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre  
traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant  
quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes  
affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :**  
Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de  
votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel,  
la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime  
alimentaire et l'activité physique (travail et exercice  
physique).

#### MISES EN GARDE

**Hypoglycémie :**

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

## 2mg/500mg

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



125,00

chlorhydrate de Metformine

ulés

sanofi aventis

ment l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

ous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

ions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui  
présente les mêmes symptômes que vous.

primé pelliculé

le glimépiride et le

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

### 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

### 2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER

Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonyles, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

### Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

## 2mg/500mg

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



125,00

chlorhydrate de Metformine

ulés

sanofi aventis

ment l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

ous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

ions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui  
présente les mêmes symptômes que vous.

primé pelliculé

le glimépiride et le

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

### 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,  
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

### 2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER

Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonyles, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

### Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque



# Co-Amarel®

## 2mg/500mg

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



125,00

chlorhydrate de Metformine

ulés

sanofi aventis

ment l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

ous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

ions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui  
présente les mêmes symptômes que vous.

primé pelliculé

le glimépiride et le

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

### 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

### 2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER

Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonyles, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

### Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

## 2mg/500mg

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



125,00

chlorhydrate de Metformine

ulés

sanofi aventis

ment l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

ous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

ions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui  
présente les mêmes symptômes que vous.

primé pelliculé

le glimépiride et le

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

### 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

### 2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER

Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonyles, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

### Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

## 2mg/500mg

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



125,00

chlorhydrate de Metformine

ulés

sanofi aventis

ment l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

ous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

ions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui  
présente les mêmes symptômes que vous.

primé pelliculé

le glimépiride et le

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

### 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

### 2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER

Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonyles, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

### Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque





# TAHOR<sup>®</sup> 10 mg

Atorvastatine  
Comprimés pelliculés

**TAHOR<sup>®</sup> 10<sub>mg</sub>** ○  
56 COMPRIMÉS PELLICULÉS



6 118000 250722

UT. AV. : 1 2 P.P.V

LOT N° : 149,00 149 00  
1 25291

## IVE ET QUANTITATIVE :

hydrate correspondant à atorvastatine 10 mg.  
cium, cellulose microcristalline, lactose monohydraté, croscarmellose sodique, polysorbate 80, hydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium, pulvis antimosse, cire de candelilla, q.s.p. un comprimé pelliculé.

E :

siteur de l'HMG-CoA réductase. (B: sang, organes hématopoïétiques).

## LE MÉDICAMENT :

cholestérolémiant qui abaisse la quantité de cholestérol dans votre sang. Il est habituellement prescrit lorsque les activités physiques, la modifications de votre régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser suffisamment ce taux de cholestérol. Onéisé dans le traitement de certaines hypercholestérolémies, lorsqu'un régime adapté et assidu s'est avéré insuffisant. Ilément préconisé dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales en addition ou non à d'autres traitements.

atients hypertendus traités avec trois facteurs de risque en prévention primaire, avec ou sans hyperlipidémie

## ENT :

s cas suivants:

position),

ion prolongée des enzymes du foie.

(médicaments traitant certaines infections à champignons), aux antiprotéases, à la téliithromycine, à la delavirdine

• Chez la femme qui allaite (cf. Grossesse - Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin, en cas d'association à un autre médicament prescrit pour le cholestérol, un fibraté (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

## MISES EN GARDE SPÉCIALES:

- Dans le traitement des hypercholestérolémies, le respect scrupuleux du régime alimentaire prescrit par le médecin est indispensable.
- Un bilan hépatique sera effectué avant le traitement et régulièrement sous traitement.
- En cas de douleur musculaire, prévenir immédiatement votre médecin traitant (cf. rubrique Effets non souhaités et gênants).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose ou de déficit en lactases (maladies métaboliques rares).

**En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin.**

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION dans les cas suivants :

- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool ou si vous avez eu une maladie hépatique.
- En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS:

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE MÉDICAMENT QUE VOUS PRENEZ EN MÊME TEMPS QUE CE MÉDICAMENT À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, il est particulièrement important que votre médecin sache si vous prenez un médicament qui baisse le cholestérol sanguin, ou si vous êtes traités pour une infection due à un champignon ou au VIH.

## GROSSESSE - ALLAITEMENT:

consultez rapidement votre médecin; lui



Comprimé  
Voie orale

PPC : 149,50 DH

Lot :  
À consommer de  
préférence avant le :

curarti<sup>®</sup>  
comprimé **forte**

305009  
02/2023

es de 15 et de 30.



8 435100 800892

**N (par comprimé) :**

... charge (cellulose, phosphate de calcium), Complexe soluble de  
beta-cyclodextrine (humectant) et curcumine (extrait de rhizomes de Curcuma  
-Curcuma longa - standardisé), Acide ascorbique (vitamine C), Anti-agglomérant  
(dioxyde de silicium), Stabilisant (carboxyméthylcellulose sodique réticulée),  
**Anti-agglomérant** (sels de magnésium d'acides gras végétaux) et Molybdate.  
d'ammonium. **Agent d'enrobage** : Hydroxypropylméthylcellulose, Cellulose, Acides  
gras et Colorants (dioxyde de titane et oxyde de fer).

# daflon<sup>®</sup> 1000 mg

Comprimé pelliculé

flavonoïque purifiée micronisée

daflon<sup>®</sup> 1000 mg

30 comprimés pelliculés



6 18000 100393

**Prenez cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations pour vous.**

Prenez ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Consultez votre médecin pour tout conseil ou information.

Si vous observez quelque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Consultez votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Prenez ce comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?  
Consultez votre médecin avant de prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pel-

3. Comment prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPIL-  
LAIRES/BIOFLAVONOÏDES - code ATC : C05CA53

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Ce médicament est préconisé dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroï-

- fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
  - peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
  - rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
  - très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
  - fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)
- Ils peuvent inclure :

- Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- Peu fréquent : colite.

• Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, urticaire.

• Fréquence inconnue : douleur abdominale, œdème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

#### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable non mentionné dans cette notice.



**Notice :**  
**Information de l'utilisateur**  
**D-CURE FORTE 100.000 U.I.**  
**solution buvable en ampoule, boîtes de 3.**  
**Cholécalficérol (Vitamine D 3).**



Remboursable

ent l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre

pourriez avoir besoin de la relire.

pharmacien pour tout conseil ou information.

effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non

- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien .

**QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?**

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte ?
3. Comment prendre D-Cure forte ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?**

**N'utilisez pas D-CURE FORTE :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalficérol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ces cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

**Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :**

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate ,
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la fonction rénale par dosage de la créatinine sérique. La surveillance est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement concomitant par glycosides cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diurétiques (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire). En cas d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) ou de signes de dysfonction rénale, la dose doit être réduite ou le traitement interrompu. Il est recommandé de réduire le dosage ou d'interrompre le traitement momentanément si la calciurie dépasse 7,5 mmol/24 heures (300 mg/24 heures).

**Autres médicaments et D-Cure forte :**

N'oubliez pas de mentionner à votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

L'utilisation concomitante de phénylène (utilisée pour traiter l'épilepsie) ou de barbituriques (utilisés pour traiter l'épilepsie, les troubles du sommeil et en tant qu'anesthésique) peut réduire l'effet de la vitamine D.

Les diurétiques thiazidiques (par ex. les dérivés de benzothiadiazine) sont des médicaments qui stimulent l'excrétion urinaire et qui peuvent provoquer une hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) car ils réduisent l'élimination rénale du calcium. Par conséquent, il convient de surveiller les taux de calcium dans le sang et les urines en cas de traitement prolongé.

L'administration concomitante de glucocorticoïdes (utilisés pour traiter certaines maladies allergiques) peut réduire l'effet de la vitamine D.

Le risque d'effet indésirable peut être accru chez les patients prenant des glycosides cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) en raison de l'augmentation du taux de calcium dans le sang pendant un traitement par la vitamine D (risque d'arythmies cardiaques). Il convient de faire un ECG ainsi que de surveiller le dosage des taux de calcium dans le sang et les urines.

Veillez tenir compte du fait que ces précautions s'appliquent également aux médicaments que vous avez pris récemment.

**Interactions avec les aliments ou les boissons :**

Sans objet.

**Grossesse, allaitement et fertilité :**

Demandez toujours conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre un médicament.

D-CURE FORTE ne doit être administré chez la femme enceinte qu'en cas d'extrême nécessité et uniquement à des doses absolument nécessaires pour éliminer la carence. Chez la femme enceinte, un surdosage en vitamine D doit être évité car une hypercalcémie prolongée (augmentation du taux de calcium dans le sang) peut provoquer un retard physique et mental, une maladie cardiaque congénitale et une maladie oculaire chez l'enfant.

La vitamine D et ses métabolites passent dans le lait maternel. Un surdosage induit de cette manière n'a cependant jamais été observé.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines :**

Aucune mesure de précaution spéciale n'est requise.

**3. COMMENT PRENDRE D-CURE FORTE ?**

**Mode et voies d'administration :**

Administration orale.

Se reporter aux instructions de dosage.

**Notice :**  
**Information de l'utilisateur**  
**D-CURE FORTE 100.000 U.I.**  
**solution buvable en ampoule, boîtes de 3.**  
**Cholécalficérol (Vitamine D 3).**



R Remboursable

ent l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre

pourriez avoir besoin de la relire.

pharmacien pour tout conseil ou information.

effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non

- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien .

**QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?**

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte ?
3. Comment prendre D-Cure forte ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?**

**N'utilisez pas D-CURE FORTE :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalficérol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ces cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

**Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :**

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate ,
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la fonction rénale par dosage de la créatinine sérique. La surveillance est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement concomitant par glycosides cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diurétiques (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire). En cas d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) ou de signes de dysfonction rénale, la dose doit être réduite ou le traitement interrompu. Il est recommandé de réduire le dosage ou d'interrompre le traitement momentanément si la calciurie dépasse 7,5 mmol/24 heures (300 mg/24 heures).

**Autres médicaments et D-Cure forte :**

N'oubliez pas de mentionner à votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

L'utilisation concomitante de phénylène (utilisée pour traiter l'épilepsie) ou de barbituriques (utilisés pour traiter l'épilepsie, les troubles du sommeil et en tant qu'anesthésique) peut réduire l'effet de la vitamine D.

Les diurétiques thiazidiques (par ex. les dérivés de benzothiadiazine) sont des médicaments qui stimulent l'excrétion urinaire et qui peuvent provoquer une hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) car ils réduisent l'élimination rénale du calcium. Par conséquent, il convient de surveiller les taux de calcium dans le sang et les urines en cas de traitement prolongé.

L'administration concomitante de glucocorticoïdes (utilisés pour traiter certaines maladies allergiques) peut réduire l'effet de la vitamine D.

Le risque d'effet indésirable peut être accru chez les patients prenant des glycosides cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) en raison de l'augmentation du taux de calcium dans le sang pendant un traitement par la vitamine D (risque d'arythmies cardiaques). Il convient de faire un ECG ainsi que de surveiller le dosage des taux de calcium dans le sang et les urines.

Veillez tenir compte du fait que ces précautions s'appliquent également aux médicaments que vous avez pris récemment.

**Interactions avec les aliments ou les boissons :**

Sans objet.

**Grossesse, allaitement et fertilité :**

Demandez toujours conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre un médicament.

D-CURE FORTE ne doit être administré chez la femme enceinte qu'en cas d'extrême nécessité et uniquement à des doses absolument nécessaires pour éliminer la carence. Chez la femme enceinte, un surdosage en vitamine D doit être évité car une hypercalcémie prolongée (augmentation du taux de calcium dans le sang) peut provoquer un retard physique et mental, une maladie cardiaque congénitale et une maladie oculaire chez l'enfant.

La vitamine D et ses métabolites passent dans le lait maternel. Un surdosage induit de cette manière n'a cependant jamais été observé.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines :**

Aucune mesure de précaution spéciale n'est requise.

**3. COMMENT PRENDRE D-CURE FORTE ?**

**Mode et voies d'administration :**

Administration orale.

Se reporter aux instructions de dosage.



**Docteur Hassan EL GHOMARI**

Professeur à la F.M.P.C

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie  
Nutrition & Croissance

Ancien Attaché à l'hôpital Saint Luc  
de Montréal - Canada



**الدكتور حسن الغماري**

أستاذ جامعي بكلية الطب والصيدلة  
أخصائي أمراض الغدد - داء السكري  
التغذية و النمو  
طبيب سابقا بمستشفى سان لوك  
مونترéal - كندا

Casablanca, le : 26 10 2020 : الدار البيضاء، في :

Mme Zikri AZiZA

Pour : Mme - TSHus

- G5

- HBAC

- Ferritine

- NFS

- Urée + Creatinine

HDL + LDL + TG / Cr

- Acide urique

urée D 25 OH (D2 + D3)

LABORATOIRE DU MAGHREB  
DR. SEKKAL Nabli  
PHARMACIEN BIOLOGISTE  
83, Bd. Zerkouni - Casablanca  
Tél : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44

Professeur Hassan EL GHOMARI  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Nutrition  
Abdelmoumen Center Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen  
N° 313 - Casablanca - Tél : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44

Professeur Hassan EL GHOMARI  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Nutrition  
Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoual  
et Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44

مركز عبد المومن، زاوية شارع أنوال وشارع عبد المومن، الطابق الثالث - رقم 313 - الدار البيضاء

Adelmoumen Center, Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3<sup>ème</sup> étage - N° 313 - Casablanca

E-mail : hassanelghomari@yahoo.fr - البريد الإلكتروني : Tél. : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44 - الهاتف :

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032





مختبر المغرب للتحليلات الطبية والعلمية  
LABORATOIRE DU MAGHREB  
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES

283, Bd. Zerktouni - 21000 Casablanca - Tél. : 05 22 39 51 00 / 05 22 39 51 31 - Téléfax : 05 22 39 51 47

Dr SEKKAL NABIL  
PHARMACIEN BIOLOGISTE  
DIPLOME D'ETUDES SPECIALES  
DE PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE  
IMMUNOLOGIE HEMATOLOGIE  
EX. : ATTACHE DES HOPITAUX DE PARIS  
CHEF DE SERVICE A LA POLYCLINIQUE CNSS

Assuré

Matricule

Bénéficiaire

ZIKRI AZIZA

Prise en charge N°

Prescripteur

EL GHOMARI H

FACTURE N° 4812

Facturé le : 26/10/2020

Analyses :

NUMÉRATION FORMULES PLAQUETTES	B 80
GLYCÉMIE À JEUN	B 30
HÉMOGLOBINE GLYCOSYLÉE	B 100
URÉE	B 30
CRÉATININE	B 30
CHOLESTÉROL TOTAL	B 30
CHOLESTÉROL HDL	B 50
CHOLESTÉROL LDL	B 50
TRIGLYCÉRIDES	B 60
ACIDE URIQUE	B 30
FERRITINE	B 200
THYREOSTIMULINE (TSH US)	B 250
VITAMINE D	B 250

Total analyses : 1 595,00 Dh

Prélèvements :

Sang

Total Prélèvements : 20,00 Dh

Total <<B>>

1 190

Soit un montant total :

1 615,00 Dh

Arrêtée la présente facture à la somme de :

MILLE SIX CENT QUINZE DIRHAMS

ICE:001677100000024

LABORATOIRE DU MAGHREB  
Dr. SEKKAL Nabil  
PHARMACIEN BIOLOGISTE  
283, Bd. Zerktouni - Casablanca  
Tél. 39.51.00/39.51.31



مختبر المغرب للتحليلات الطبية والعلمية  
LABORATOIRE DU MAGHREB  
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES

283, Bd. Zerktouni - 21000 Casablanca - Tél. : 05 22 39 51 00 / 05 22 39 51 31 - Téléfax : 05 22 39 51 47

Dr SEKKAL NABIL

PHARMACIEN BIOLOGISTE  
DIPLOME D'ETUDES SPECIALES  
DE PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE  
IMMUNOLOGIE HEMATOLOGIE  
EX. : ATTACHE DES HOPITAUX DE PARIS  
CHEF DE SERVICE A LA POLYCLINIQUE CNSS

Préscripteur : EL GHOMARI H

Prélevé à : :



MADAME ZIKRI AZIZA

Dossier N° : 010261648

du : 26/10/2020

Page : 1

Compte Rendu d'Analyse

HEMATOLOGIE

NUMERATION GLOBULAIRE

GLOBULES ROUGES	4,45	Millions/ml	(4.0 à 5.4)	4.50 (09/10/2018)
HEMOGLOBINE	12,2	g/100ml	(12 à 16)	13.0 (09/10/2018)
HEMATOCRITE	38,4	%	(37 à 46)	39.0 (09/10/2018)
VGM	86,0	μ3	(80 à 95)	87.0 (09/10/2018)
TCMH	27,0	pg	(27 à 32)	29.0 (09/10/2018)
CCMH	32,0	%	(31 à 36)	33.0 (09/10/2018)
GLOBULES BLANCS	6800	/mm3	(4000 à 10000)	7200 (09/10/2018)

NUMERATION LEUCOCYTAIRE

P.Neutrophiles (PNN)	59	%	Soit 4012 /mm3	(2000 - 7500)	53 (09/10/2018)
P.eosinophiles (PNE)	1	%	Soit 68 /mm3	(0 - 400)	5 (09/10/2018)
P.basophiles (PNB)	0	%	Soit 0 /mm3	(0 - 100)	0 (09/10/2018)
Lymphocytes	36	%	Soit 2448 /mm3	(1500 - 4000)	38 (09/10/2018)
Monocytes	4	%	Soit 272 /mm3	(0 - 800)	4 (09/10/2018)

PLAQUETTES	262000	/mm3	(150000 - 400000)	253000 (09/10/2018)
------------	--------	------	-------------------	---------------------

010261648

LABORATOIRE DU MAGHREB  
Dr. SEKKAL Nabil  
PHARMACIEN BIOLOGISTE  
83, Bd. Zerktouni - Casablanca  
Tél. 05 22 39 51 00 / 05 22 39 51 31



مختبر المغرب للتحليلات الطبية والعلمية  
LABORATOIRE DU MAGHREB  
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES

283, Bd. Zerktouni - 21000 Casablanca - Tél. : 05 22 39 51 00 / 05 22 39 51 31 - Téléfax : 05 22 39 51 47

Dr SEKKAL NABIL  
PHARMACIEN BIOLOGISTE  
DIPLOME D'ETUDES SPECIALES  
DE PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE  
IMMUNOLOGIE HEMATOLOGIE  
EX. : ATTACHE DES HOPITAUX DE PARIS  
CHEF DE SERVICE A LA POLYCLINIQUE CNSS

Préscripteur : EL GHOMARI H

Prélevé à : :



MADAME ZIKRI AZIZA

Dossier N° : 010261648

du : 26/10/2020

Compte Rendu d'Analyse

Page : 2

## BIOCHIMIE

GLYCEMIE A JEUN	1,37 *	g/l	(0.70 à 1.1)	1.46 (01/12/2019)
HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE	6,73	%	(4 à 6)	7.30 (01/02/2019)
UREE	0,27	g/l	(0.10 à 0.50)	0.32 (09/10/2018)
CREATININE	10,9	mg/l	(5 à 12)	11.6 (09/10/2018)
CHOLESTEROL TOTAL	2,33 *	g/l	(0.5 à 2)	2.30 (01/02/2019)
CHOLESTEROL HDL	0,50			0.48 (01/02/2019)

### INTERPRETATION

#### Femme

>0.65g/l	Pas de risque
0.45 à 0.65g/l	Risque modéré
<0.45g/l	Risque élevé

#### Homme

>0.55g/l	Pas de risque
0.35 à 0.55 g/l	Risque modéré
<0.35g/l	Risque élevé

CHOLESTEROL LDL	1,50	g/l		1.59 (01/02/2019)
-----------------	------	-----	--	-------------------

### Interpretation:

Optimal	<1 g/l
Presque Optimal	1 à 1.29 g/l
Limite supérieure	1.30 à 1.59 g/l
Risque élevé	1.60 à 1.89 g/l
Risque très élevé	>1.90 g/l

TRIGLYCERIDES	2,02 *	g/l	(0.5 à 2)	1.15 (01/02/2019)
---------------	--------	-----	-----------	-------------------

ACIDE URIQUE	44	mg/l	(26 à 60)	40 (09/10/2018)
--------------	----	------	-----------	-----------------

FERRITINE	58	ng/ml		
-----------	----	-------	--	--

(Tech. Chimiluminescence COBAS 6000)

Valeurs usuelles ng/ml

Age

Nouveau-nés	: 150 - 450
2-3 mois	: 80 - 500
4 mois - 16 ans	: 20 - 200
Femme <50	: 15 - 150
Femme en ménopause	: 30 - 400
Homme	: 30 - 400

LABORATOIRE DU MAGHREB  
Dr. SEKKAL Nabil  
PHARMACIEN BIOLOGISTE  
83, Bd. Zerktouni - Casablanca  
Tél. 39.51.00/39.51.31

010261648





مختبر المغرب للتحليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE DU MAGHREB**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**

283, Bd. Zerktouni - 21000 Casablanca - Tél. : 05 22 39 51 00 / 05 22 39 51 31 - Téléfax : 05 22 39 51 47

**Dr SEKKAL NABIL**

PHARMACIEN BIOLOGISTE  
DIPLOME D'ETUDES SPECIALES  
DE PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE  
IMMUNOLOGIE HEMATOLOGIE  
EX. : ATTACHE DES HOPITAUX DE PARIS  
CHEF DE SERVICE A LA POLYCLINIQUE CNSS

Préscripteur : EL GHOMARI H

Prélèvement : :



**MADAME ZIKRI AZIZA**

Dossier N° : 010261648

du : 26/10/2020

**Compte Rendu d'Analyse**

Page : 3

**TSH-us**

(Tech. EIA/ABBOTT-AXSYM)

**1,690**  $\mu$ UI/ml

1.910 (09/10/2018)

**Interpretation :**

Adultes	: 0.27 - 4.2
0 - 3 Jours	: 5.17 - 14.6
4 - 20 Jours	: 0.43 - 16.1
2 - 12 mois	: 0.62 - 8.05
2 - 6 Ans	: 0.54 - 4.53
7 - 11 Ans	: 0.66 - 4.14
2 - 19 Ans	: 0.53 - 3.59
Adultes	: 0.27 - 4.2

**VITAMINES**

**25 OH Vitamine ( D2 + D3)**  
(Tech ELISA)

**16 \*** ng/ml (30 à 80)

15 (13/12/2017)

010261648

**LABORATOIRE DU MAGHREB**  
**Dr. SEKKAL Nabil**  
**PHARMACIEN BIOLOGISTE**  
**33, Bd. Zerktouni - Casablanca**  
**Tél : 05 22 39 51 00 / 39 51 31**